## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-108814

(43) Date of publication of application: 20.05.1987

(51)Int.CI.

A61K 31/415 A61K 31/415 A61K 31/415 // C07D231/20 C07D231/26 C07D231/28 C07D231/56

(21)Application number: 60-248057

(22)Date of filing:

07.11.1985

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM IND LTD

(72)Inventor: MORINAKA YASUHIRO

IZEKI KATSUHIKO NISHI HIROYOSHI WATANABE TOSHIAKI YUKI TOSHIYUKI

SAKURAI YOKO

## (54) INHIBITOR AGAINST FORMATION OF PEROXIDE LIPIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: An inhibitor against formation of peroxide lipide useful for ischemic heart disease, etc., having strong inhibitory action on peroxidation of lipid and protecting action in a model of reopening of cerebral ischemia, containing a specific pyrazolone derivative or its salt as an active ingredient. CONSTITUTION: A pyrazolone derivative shown by formula I (R1 is H, aryl, 1W5C alkyl, etc.,; R2 is H, aryloxy, 1W5C alkyl, etc.,; or R1 and R2 show 3W5C alkylene; R3 is H, 1W5C alkyl, etc..) or its salt is used as an inhibitor against formation of peroxide lipide. To be concrete, 3-methyl-1-phenyl-2pyrazolin-5-one, etc., may be cited as the compound. The compound shown by the formula I is useful as a preventive and remedy for cerebrovascular disorder, reduction in brain function, ischemic heart disease, peripheral circulatory disorder, etc. A dose is preferably 1W100mg/day orally, the compound shown by the formula I is obtained by reacting a compound shown by formula II with a compound shown by formula III.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

## ⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-108814

@Int.Cl.4 A 61 K 31/415

識別記号 ADN

庁内整理番号

❸公開 昭和62年(1987)5月20日

AAMABS

※審査請求 未請求 発明の数 1

(全12頁)

過酸化脂質生成抑制剤 49発明の名称

> ②特 頭 昭60-248057

23出 願 昭60(1985)11月7日

79発 明 者 中 泰 洋 盛

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 三菱油化薬

品株式会社研究所内

②発 明 者 伊 関 克 彦 茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 三菱油化薬

品株式会社研究所内

明 ⑫発 者 西 黀 吉 茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 三菱油化薬

品株式会社研究所内

79発 明 者 辺 明 渡 俊

茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 三菱油化薬

品株式会社研究所内

⑪出 願 人 三菱化成工業株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

個代 理 人 弁理士 長谷川 外1名

最終頁に続く

明 ÆĦ

1. 発明の名称

過酸化脂質生成抑制剂

2.特許請求の範囲

次式:

(式中、R1は、水素原子、フリール基、炭素数 1 ~ 5 のアルキル基又は総炭素数 3~ 6 のアル コキシカルボニルアルキル 甚を 表わし: Roは、 水素原子、アリールオキシ基、アリールメルカ プト基、炭素数 1~5 のアルキル基又は炭素数 し~3 のヒドロキシアルキル基を安わし;ある いは、 R 1 及び R 2 は、 共同 して 炭 素 数 3~5 の ア ルキレン基を表わし;Rgは、水素原子、炭素数 1~5 のアルキル基、炭素数 5~7 のシクロア ルキル茲、炭素数 1~3 のヒドロキシアルキル 基、ベンジル基、ナフチル基又は非監炎の、

又は投票数 1~5 のアルキル基、炭素数 1~5 のアルコキシ茲、 炭素数 1~3 のヒドロキシア ルキル基、総炭素数 2~5 のアルコキシカルボ ニル 甚、 皮 素 数 1~3 の ア ル キ ル メ ル カ プ ト 指、炭素数 1~4 のアルキルアミノ基、総炭素 数 2~8 のジアルキルアミノ基、ハロゲン原 子、トリフルオロメチル茲、カルボキシル茲、 シアノ悲、水酸盐、ニトロ盐、アミノ基及びア セトアミド茲からなる群から選ばれる同一若し くは異なる 1~3 個の置換基で置換されたフェ ニル店を扱わす。)

で示されるピラゾロン誘導体又はその変学的に許 寄される塩を有効成分とすることを特徴とする過 酸化脂質生成抑制剂.

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

水発明は、過酸化脂質生成抑制剤に関し、更に 詳しくは、精析農血性疾患並びにそれに伴う諸様 脳疾患、心疾患及び末梢循環障害の予防・治療剤 として有用な過酸化脂質生成抑制剤に関するも

のである.

[従来技術及びその問題点]

従って、活性酸素による過酸化脂質生成を抑制すれば、組織の破壊、血管内皮の破壊、血管學 銀、浮腫等を防ぐことが可能となり、従来の血

で示されるニゾフェノン(ジャーナル・オブ ・ニューロケミストリー (Journal of Neurochemistry) 37, 934(1981) ) が知られている。

しかしながら、ビタミンE は作用が不充分であり、イデベノン及びニゾフェノンは合成経路が 長く、またイデベノンは水への可溶化が困難な ため往射製剤化に問題が考えられ、ニゾフェノン は中枢神経系の抑制作用が強い (医薬品研究16, 1 (1985)) という欠点を有する。

ピラゾロン誘導体としては、種々のものが知られている。

特 開 昭 51-13766号 公 報 に は 、 次 式 (A):

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
N \\
N - CH_2CH_2O
\end{array}$$
(A)

流を増加することにより循環改善をする 変物と全く異なり、疾思の原因に対して作用する 新しいタイプの循環障害予防・治療剤となる。 特に近年、梗避部において血流を増加することの有効性が疑問視され、急性期脳血管障害ではむしろ逆効果とさえ言われており、このような変剤は更に重要性を増してきている。

活性酸素による脂質過酸化を抑制する変剤としては、ビタミンE、

で示されるイデベノン (バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochemical and Biophysical Research Communications) 125, 1048(1984);武田研究所報44, 30(1985)) 及び

次 式 :

次式:

で示されるピラゾリン-5- オン誘導体及びその抗血栓削としての用途が;

特開昭 59-141517号公報には、同化合物の心筋性 虚血抜の梗塞、炎症、喘息等に対する治療薬とし ての用途が:

特開昭 59-175489 号公報には、次式:

(式中、X は基 - CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>O-. - CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>S- 等を表わし、R はアリール基を表わす。)
で示されるピラゾリン-5- オン誘導体及びそのリポキシゲナーゼ阻害剤としての用途が;

特公昭 53-512号公報には、次式:

(式中、R<sub>1</sub>は水素原子又はアミノ基を裹わし、R<sub>2</sub>はアリール基を衷わし、X は基-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-等を 衷わす。)

で示されるピラゾリン-5- オン誘導体及びその利 尿剤、抗高血圧剤、抗血栓剤としての用途が; 西独特許願第 28 36 831号公報には、次式:

(式中、R<sub>1</sub>及びR<sub>2</sub>は、水素原子又は置換基を衷わす。)

で示されるピラグリン-5・オン誘導体及びその抗炎症剤としての用途が記載されているが、活性酸素による脂質過酸化を抑制する作用に関する記載はない。また、式(A)で示される化合物はラット、ウサギ及びイヌを用いた虚血性心疾思のでデルでは有効とされるが、ヒト心臓の循環動にに近のブタを用いたモデルでは無効であり、この結果はヒトにおける虚血性心疾思に無効である

で示されるピラゾロン誘導体が強力 な脂質 過酸化抑制作用を有し、実際の 病態に近い 脳虚血再開 過状態の動物モデルにおいて、 脳波の 回復等の保護作用を有することを見出し、 本発明を完成するに至った。

ニル茲を表わす。)

との報告に良く一致している(ヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファルマコロジイ(European Journal of Pharmacology) <u>114</u>, 189(1985))。また脳虚血再開通技の保護に関する具体的な作用についての記載もない。

そこで、本発明者等は、活性酸素による脂質過酸化を抑制する作用を有する変剤を提供することを目的として鋭意研究を重ねた結果、

次式(I):

$$R_2 \xrightarrow{R_1} N - R_3 \qquad (I)$$

(式中、R1は、水素原子、アリール基、炭素数1~5のアルキル基又は淀炭素数3~8のアルコキシカルボニルアルキル基を表わし;R2は、水素原子、アリールオキシ基、アリールメルカプト基、炭素数1~5のアルキル基を表わし;あるいは、R1及びR2は、共同して炭素数3~5のア

#### 「発明の構成]

本発明の過酸化脂質生成抑制剤は、前記式 (I)で示されるピラゾロン誘導体又はその薬学 的に許容される塩を有効成分とすることを特徴と

本発明に用いる化合物 ( I ) は、次式(I')又は (I'):

で示される構造をもとりうる。従って、前記式(I')又は(I")の構造をとる化合物も本発明の有効 成分に含まれる。

前記式(I)において、R1の定義におけるアリール甚としては、フェニル基並びにメチル甚、ブチル甚、メトキシ基、ブトキシ基、塩素原子及び水酸基等の置換基で置換されたフェニル基等が挙げられる。R1、R2及びR3の定義における炭素数 1~5 のアルキル茲としては、メチル茲、エチ

#### 特開昭 62-108814(4)

ル基、プロピル誌、イソプロピル誌、プチル誌、 イソプチル塩、 sec-ブチル盐、 tert-ブチル盐、 ペンチル盗等が挙げられる。Riの定義における途 **炭素数 3~6 のアルコキシカルボニルアルキル基** としては、メトキシカルボニルメチル茲、エトキ シカルボニルメチル盐、プロポキシカルボニルメ チル基、メトキシカルボニルエチル基、メトキシ カルポニルプロピル基等が挙げられる。Roの定義 におけるアリールオキシ悲としては、フェノキシ 基、 p-メチルフェノキシ 払、 p-メトキシフェノ キシ 芯、 p-クロロフェノキシ 芯、 p-ヒドロキシ フェノキシ茲等が挙げられ、アリールメルカプト 基としては、フェニルメルカプト基、p-メチル フェニルメルカプト基、 p-メトキシフェニルメル カプト基、 p-クロロフェニルメルカプト基、 p-ヒ ドロキシフェニルメルカプト茲等が挙げられる。 R2及びR3の定義における皮素数 1~3 のヒドロキ シアルキル基としては、ヒドロキシメチル基、 2-ヒドロキシエチル茲、3-ヒドロキシプロピル茲 等が挙げられる。Rgの定義における炭素数 5~7

は、例えば、以下に示す化合物が挙げられる。

- 。 3 メチル 1 フェニル 2 ピラゾリン 5 オン
- 。 3 メチル 1 (2 メチルフェニル) 2 ピラゾリン - 5 - オン
- 。3-メチル-1-(3-メチルフェニル)-2-ピラゾリン -5- オン
- 。3-メチル-1-(4-メチルフェニル)-2-ピラゾリン -5- オン
- 。3-メチル-1-(3.4-ジメチルフェニル)-2-ピラゾ リン-5- オン
- 。1-(4- エチルフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- 。 3 メチル 1 (4 プロピルフェニル) 2 ピラゾリン 5 オン
- 。1-(4- ブチルフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。 1 (3 トリフルオロメチルフェニル) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- 。 l ( 4 トリフルオロメチルフェニル ) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン

のシクロアルキル基としては、シクロペンチル 甚、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が挙 げられる。Rgの定義において、フェニル基の置換 悲における炭素数 1~5 のアルコキシ基として は、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イ ソプロポキシ茲、プトキシ基、ペンチルオキシ茲 等が挙げられ、総炭素数 2~5 のアルコキシカル ポニル基としては、メトキシカルポニル基、エト キシカルボニル茲、プロポキシカルボニル茲、ブ トキシカルボニル基等が挙げられ、炭素数 1~3 のアルキルメルカプト基としては、メチルメルカ プト塩、エチルメルカプト基、プロピルメルカブ ト基等が挙げられ、炭素数 1~4 のアルキルアミ ノ茲としては、メチルアミノ茲、エチルアミノ な、プロピルアミノ基、ブチルアミノ基等が挙げ られ、総炭素数 2~8 のジアルキルアミノ佐とし ては、ジメチルアミノ基、ジェチルアミノ基、ジ プロピルアミノ茲、ジブチルアミノ茲等が挙げら れる。

本発明に用いる化合物(I)の具体例として

- 。1-(2- メトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。1-(3- メトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。1-(4- メトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。 1-(3,4- ジメトキシフェニル)-3-メチル-2- ピ ラゾリン-5- オン
- ・1-(4- エトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。 3- メ チ ル -1 (4-プ ロ ポ キ シ フ ェ ニ ル ) 2 ピ ラ ゾ リ ン - 5- オ ン
- 。1-(4- ブトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- ・1-(2- クロロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- 。 1-(3- クロロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- ォン
- 。 l-(4- クロロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- ォン

- 。1-(3,4- ジクロロフェニル)-3-メチル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。1-(4- ブロモフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- ・1-(4- フルオロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。 1 (3 クロロ 4 メチルフェニル) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- 。 1 (3 メチルメルカプトフェニル) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- 。 1 (4 メチルメルカプトフェニル) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- 。4-(3- メチル-5- オキソ-2- ピラグリン-1- イ ル) 安息香酸
- 。 l (4 エトキシカルボニルフェニル) 3 メチル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- ・1-(4- ニトロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- 。3-エチル-1- フェニル-2- ピラゾリン-5- オン
- o l-フェニル -3- プロピル -2- ピラゾリン -5- オ
- 。 3 (エトキシカルボニルメチル) 1 フェニル - 2 - ピラゾリン - 5 - オン
- o 1-フェニル・2- ピラゾリン・5- オン
- 。3-メチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。1.3-ジメチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。1-エチル-3- メチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。 l ブチル 3 メチル 2 ピラゾリン 5 オン
- 。1-(2- ヒドロキエチル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- 1 シ ク ロ ヘ キ シ ル 3 メ チ ル 2 ピ ラ ゾ り ン - 5 - オ ン
- 1-ベンジル-3- メチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 1- (α- ナ フ チ ル )-3- メ チ ル -2- ピ ラ ゾ リ ン-5- オ ン
- 。 1 メチル 3 フェニル 2 ピラゾリン 5 オン
- 。3-メチル-1-(4-メチルフェニル)-2-ピラゾリン -5- オン
- 1-(4- ブチルフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。 1-(4- メトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ

ン

- 。 1 , 3 ジフェニル 2 ピラゾリン 5 オン
- 。3-フェニル-1-(p-トリル)-2-ピラゾリン-5- オン
- 。1-(4- メトキシフェニル)-3-フェニル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。 |-(4- クロロフェニル )-3-フェニル -2- ピラゾ リン-5- オン
- 。3,4-ジメチル-1- フェニル-2- ピラゾリン-5-オン
- 。4-イソブチル-3- メチル-1- フェニル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。 4-(2- ヒドロキシェチル)-3-メチル-1- フェニル-2- ピラゾリン-5- オン
- 。3-メチル-4- フェノキシ-1- フェニル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。3-メチル-4- フェニルメルカプト-1- フェニル -2- ピラゾリン-5- オン
- 。3.3'.4.5,8.7- ヘキサヒドロ-2- フェニル-2H-インダゾール-3- オン

リン・5- オン

- 。1-(4- ブトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。1-(4- クロロフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ソ-5- オン
- ・1-(4- ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。 1-(3,4- ジヒドロキシフェニル)-3-メチル-2-ピラゾリン-5- オン
- 。 |-(2- ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。1-(3- ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ピラ ブリン-5- オン
- ・1-(4- ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ピラ ゾリン-5- オン
- 。1-(3,4- ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ビ ラグリン-5- オン
- 。1-(4- ヒドロキシフェニル)-3-フェニル-2- ピ ラゾリン-5- オン
- o 1-(4- ヒドロキシメチルフェニル)-3-メチル

-2- ピラゾリン-5- オン

- ・1-(4- アミノフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリ ン-5- オン
- 。1-(4- メチルアミノフェニル)-3-メチル-2- ピ ラゾリン-5- オン
- 。1-(4- エチルアミノフェニル)-3-メチル-2- ピ ラゾリン-5- オン
- 。1-(4- ブチルアミノフェニル)-3-メチル-2- ピ ラゾリン-5- オン
- 1-(1-ジメチルアミノフェニル)-3-メチル-2-ピラゾリン-5- オン
- ・1-(アセトアミドフェニル)-3-メチル-2- ピラゾ リン-5- オン
- 。 1 (4 シア/フェニル) 3 メチル 2 ピラゾリ ン - 5 - オン

本発明に用いる化合物の一部は、染料等の中間 原料として用いられる既知化合物であるが、医薬 としての用途は知られていない。

本苑明に用いる化合物(I)の塩のうち、薬学的に許容される塩としては、塩酸、硫酸、臭化

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>及びR<sub>3</sub>は前記と同義であり、R<sup>\*</sup>は炭素数 1~5 のアルキル基を表わす。)

即ち、式(II)で示される 8-ケト酸誘導体と式(II)で示される ヒドラジン誘導体を、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類若しくはベンゼン、トルエン等芳香族類のような溶媒の存在下又は無溶媒で、必要に応じて、炭酸カリウム、水酸化カリウム、酢酸ナトリウム等の塩基、塩酸、硫酸、臭化水素酸等の触媒の存在下、10~200 ℃の温度で反応させることにより、化合物(I)を得ることができる。

また、Rgのアリール基の置換基によっては次に示すようにして目的物を合成することができる。

$$R_2 \xrightarrow{\stackrel{N}{\downarrow}} N \xrightarrow{\stackrel{N}{\downarrow}} OR' \xrightarrow{\stackrel{N}{\downarrow}} OR'$$

水素酸、リン酸等の鉱酸との塩;メタンスルホン酸、 p-トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、砂かりロン酸、プロル酸、グルクロン酸、プロル酸、ブルクロン酸、プロル酸、ブスコルビン酸、カロン酸、カロカンカロカンカロカン、カルシウム、カルシウム等のフルガロキシメチル) ピペラジン、2-アミン・N-メチルブルカミン、1-グルカミン等のアミンとの塩が挙げられる。

本発明に用いる化合物は、合目的的な任意の方法で合成することができるが、好ましい方法の 1 例を次に示す。

$$\begin{array}{c} R_2 \\ R_1 COCHCOOR' + H_2 NNH - R_3 \rightarrow R_2 \\ \hline (II) & (III) \\ \end{array}$$

(式中、R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>及びR'は前記と同義であり、R'は水素原子、炭素数 1~5 のアルキル基又は造炭素数 2~6 のアルコキシカルボニル基を表わ
ナ・)

該置換基が水酸基である目的物は、例えば適当なアルコキシ基を臭化水素酸又はルイス酸で分解することにより得ることができる。 該置換基がヒドロキシメチル基である目的物は、例えばカルボン酸 又はその誘導体を適当な表元剤、例えば水業化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、ジボランで還元することにより得る

## 特開昭 62-108814(ア)

化合物(I)を臨床に応用するに際し、経口的に用いる場合は、成人に対し「回化合物(I)として1~100mgを「日」~3回投与するのが好ましく、静脈注射の場合は、成人に対し「回化合物(I)として0.01~10mgを「日」2~5回投与又はこれらの用量を点滴持続注入するのが好ましく、また、直腸内投与の場合は、「回化合物(I)として、「~100mgを「日」~3回投与するのが好ましい。また、以上の投与量は、年齢、病態、症状により適宜増減することが更に好ましい。

また、経口又は直賜内投与の場合は、徐放化製剤として用いてもよい。

製剤化に際しては、化合物(I)又はその薬学的に許容される塩の一種又は二種以上を、通常用いられる製薬用担体、賦形剤その他の添加物を含む組成物として使用するのふつうである。医薬

接体又はリポソーム中に入れる等の操作をして、用いることもできる。

## [発明の効果]

本発明の過酸化脂質生成抑制剤は、優れた作用を有し、諸種度血性疾患若しくはそれに基づく諸種疾患、即ち、脳梗塞、脳卒中等の脳血管障害、又はそれらに起因する脳機能低下、血管性痴呆、加齢に伴う脳血管組織病変等の諸種脳疾患、心筋梗塞、心不全等心筋度血に基づく諸種心疾患及び諸種末梢循環障害等の予防・治療剤として有用である。

#### 「発明の事施例】

以下、合成例及び実施例に基づいて本発明を更に詳細に説明するが、これらは、本発明の範囲を何ら制限するものではない。

#### 合成例 1

ェタノール 50 ml 中にアセト 酢酸 エチル 13.0 g 及びフェニルヒドラジン10.8 g を加え、 3時間 選 流攪拌した。放冷後、析出した結晶を炉取し、エ タノールより再結品して 3- A チル・1・フェニル 担体は固体でも液体でもよく、固体担体の例としては乳糖、白胸上(カオリン)、ショ旭、結晶セルロース、コーンスターチ、タルク、寒天、ペクチン、アカシア、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、レシチン、塩化ナトリウム等が挙げられる。

被状の担体の例としては、シロップ、グリセリン、落花生油、ポリビニルピロリドン、オリーブ 想、エタノール、ペンジルアルコール、プロピレ ングリコール、水等が挙げられる。

種々の削形をとることができ、固体担体を用いる場合は、錠剤、股剤、顆粒剤、硬ゼラチンカプセル剤、坐剤又はトローチ剤とすることができる。固体担体の量は広範に変えることができるが好ましくは約 10g~約1gとする。

被状の担体を用いる場合は、シロップ、乳液、 軟ゼラチンカプセル、更にアンプル入りのような 被菌注射液又は水性若しくは非水性の懸濁液とす ることができる。

また、化合物(I)をシクロデキストリン包

-2- ピラゾリン-5- オン (化合物 No.1) 11.3g を 無色結晶として得た。

収率 65%

融点 127.5 ~ 128.5℃

**合成例2~43** 

合成例 1 と同様にして表 1 に化合物 No. 2~43と して示す化合物を合成した。

#### 合成例44

1-(2-メトキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- オン 1.80gを47%臭化水素酸18 ml 及び酢酸18 ml の混合液中に加え、 6.5時間湿流攪拌した。溶媒留去後、NaHCO3水溶液を加えてpH4 とした後、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥し、濃縮後、残造をエタノールから再結晶して1-(2-ヒドロキシフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- オン (化合物No.44)1.19g を無色結晶として得た。

収率 67%

触点 212.5 ~ 214℃

合成例 45~ 48

合成例44と阿様にして表 1 に化合物 No.45~48 として示す化合物を合成した。

#### 合成例 49

無水クロロホルム 250ml 中に 4-(3-メチル-5-オキソ-2-ピラゾリン-1-イル) 安息香酸 5.0g及びトリエチルアミン25ml を加え、更に氷冷下、クロル皮酸エチル12.5ml を摘下した。溶媒留去後、残造をTHF 200ml に溶解させ、不溶物を迎去後、消液に、NaBH4 2.08g を水 80ml に溶解した溶液を流下した。溶媒留去後、流液下し、室温で 2時間攪拌した。溶媒留去後、残造に水を加え、希塩酸で pH4~5 に調節した後、クロロホルムで抽出した。有機層を乾燥し、濃縮し、シリカゲルカラムクロマト上で限開溶媒としてクロロホルム-エタノール(100:1) を用いて精型し、クロロホルム-エチルエーテルで再結晶して1-(4-ヒドロキシメチルフェニル)-3-メチルフェニン・3-メチル

収率 35%

融点 139 ~ 140℃

た。ペントバルビタールナトリウム 45mg/kg の 腹腔内投与で麻酔下に開胸し、左心室からポリエ チレンチューブを大動脈内に挿入し固定した。 次いで、このチューブを介して氷冷した 50mMリン 酸塩緩衝生理食塩水 (pH 7.4) (以下「PBS」とい う。) で脳流流を行い。全脳を摘出した。小脳を 除去後、大脳の湿重量を測定し、その 9倍量の PBS を加え、氷水中においてテフロンホモジェナー イザーで破砕し均質化した。この脳ホネジェネー 上宿部 0.3mlを共栓付遮光試験管に分取し、変物 評価用脳ホネジェネートとした。

#### (b) 被験薬の評価

(a) で調製した脳ホモジェネートにPBS 0.6 m 及び被験薬のエタノール溶液10μ2 (終濃度 500 μN 又は 0.3~100 μN の公比3 での濃度)を添加し、37℃の温裕中で30分間加温した。次いで、35% 過塩素酸水溶液 200μ2 を添加後、 4℃において2600rpm で10分間遠心分離し、上消を得た。また、ブランク測定用として被験薬のエタノー **分成例50** 

メタノール 310ml 中に 3-メチル-1-(4-ニトロフェニル)-2-ピラゾリン-5- オン 500m8 を溶解し、 5% Pd/C 50m8及び濃塩酸 0.6ml を加え、水紫雰囲気下で攪拌し、計算量の水楽を消毀させた後、触媒を沪去し、沪液を濃縮した。残造をメタノール- エチルエーテルで再結晶して 1-(4-アミノフェニル)-3-メチル-2- ピラゾリン-5- オンニ塩酸塩 (化合物 No.50)409mg を淡褐色結晶として初た。

収率 68%

融点 196 ~ 200℃

合.成例51

合成例 1 と回様にして表 1 に化合物 No.51 として示す化合物を合成した。

実施例1

- (1) 脂質過酸化抑制作用
  - (a) 脳ホモジェネートの作製

ウィスター(Wistar)系雄性ラットを用い、以下の操作手順に従って脳ホモジェネートを作製し

ル溶液 10 μ l の代りにエタノール 10 μ l を添加し (ブランク)、同様に扱作した。

- (c) 過酸化脂質の定量
- (b) で得た上摘部 0.1mlに 8.1%ドデシル硫酸ナトリウム水溶液 0.2ml、20%酢酸緩衝液(pH 3.5) 1.5ml、0.67%2-チオバルビツール酸水溶液 1.5ml及び蒸留水 0.7mlを加えて温和した。次いで、この混液を沸騰水浴中で60分間加熱後、氷水で急速に冷却し、蒸留水 1.0ml及びピリジン・ブタノール混液(1:15) 5.0mlを加え、約30秒間振過後、3000rpm で10分間 遠心分離し、その上初部を過酸化脂質測定用試料とした。なお、リポパーオキシド・テスト(Lipoperoxide-test)(和光純麥豬製; 1,1,3,3-テトラエトキシブロパン5nacl / ml 含有)0.1ml を(b) で得た脳ホモジェネートの代りに添加し、標準液とした。

過酸化脂質は蛍光分光光度計 (納日立製作所製 204型)を用い、励起波長515nm、蛍光波层550nmで測定し、次式に従って過酸化脂質量(↑BA値)を求めた。

 $TBA f d = 0.5 \times \frac{f}{F} \times \frac{1.1}{0.3} \times 10 \, (n \, o \, 0.2 \, / \, m \, 2)$ 

F: 標準確の蛍光強度

f: 被験薬の蛍光強度

次いで、(b) のプランクの TBA値に対する被験 薬 各 濃 度 の 抑 制 率 を 求 め 、 危 小 二 乗 法 に 従 っ て ICso値を算出した。結果を表1に示す。

## (2) 脳股血再阴通モデルにおける保護作用

体 重 約 400gの ウィスター (Wistar)系 雄 性 ラット に d - ツ ボ ク ラ り ン 0.6 mg を 筋 肉 内 投 与 し て 不 勁 化 し、気管カニューレ装着後、人工呼吸下に頭部を 脳定位固定装置に保定した。頭皮を切開し、頭蓋 **骨を穿孔後、硬膜下左大脳皮質前頭薬表面上に** 脳波導出用の電極を存置した。電極を歯科用セメ ントを用いて頭蓋骨に固定後、動物を背位に保持 した。次いで、全身圧測定用のカニューレを左 大腿動脈内に、 d-ツボクラリン追加投与用のカ ニューレを左大腿静脈内にそれぞれ留置した。心 拍数は動脈波によって心拍数計を駆動し測定記録・ した.

作用は、脳波の回復の有無によって検討した。

なお、実験中は保温マットを用い、動物の直 **賜温を37~38℃に保持した。また、直腸温は脳** 波、大腿動脈圧及び心拍数と共にレコーダー上に 連続描記した.

脳虚血を10分間負荷したところ、虚血直後から 脳波の電圧は低下し、約15秒も経過すると脳波は 消失、平坦化した。このような虚血負荷中の脳波 の平坦化は対照群及び本発明の有効成分投与群の 双方に共通して認められた。

10分間の脳虚血を解除し、再明通しても、対照 群では全例脳波の出現は全く認められず、腹血負 荷中と同様に平坦化されたままに推移した。この ような平坦脳波の持続によって、動物は再明通後 平均75分には死亡した。

しかしながら、本発明の有効成分投与群では、 再開通中に脳波が回復出現し、いわゆる脳機能 の回復と共に心脈管系の機能が賦活、正常化さ れた。これらの総合的な結果として、動物の生 存時間は明らかに延長された。 結果を喪2に示 を調製した。

血圧、心拍数及び脳波の路パラメーターの安 定後に、 1% トラガカントゴム溶液で 1ml/kg となるように懸濁調製した本発明の有効成分100g /kg を脳虚血負荷 3 0 分前に十二指腸内に直接投与 した。対照群には、同容量の 1%トラガカントゴ ム溶液のみを同様に投与した。

薬物投与10~20分後に脳波、血圧及び心拍数を 多用途監視記録装置 (日本光電翔製、 RM-85型) 上で監視しながら、脳虚血負荷のために以下の布 式に従って換作を行った。

先ず、左肋軟骨端部で肋骨を遊離し、開胸し た。次いで、大動脈起始部で露出した左総頸動 脈と左椎骨勁脈を同時に、続いて腕頭勁脈を、 動脈クリップを用いて薬物投与30分技に閉窓する ことによって、10分間の頭部血流の遮断を行っ

頭部血流の再開通は、前記各部位に装着した ? 本の動脈クリップを同時に解除することによって 行った。

薬物の脳虚血負荷再開通後の障害に対する保護

夹施例2

木発明の過酸化脂質生成抑制剤の製剤化

(1) 錠剂

下記成分を常法に従って混合し、慣用の装置に より打錠した.

木発明の有効成分	1 0	<b></b> g ₪
結品セルロース	2 1	o g
コーンスターチ	3 3	ø g
乳 奶	6 5	m g
ステアリン酸マグネシウム	1.	Звд

6 . 5 m g

#### (2) 飲カプセル剤

下記成分を常法に従って混合し、軟カブセルに 充塡した。

本発明	の有効成分	1 0	g a
オリー	ブ油	1 0 5	o g

## レシチン (3) 推射用製剤

下記成分を常法に従って混合して 1㎡ アンプル

本発明の有効成分

0.7 mg

塩化ナトリウム

3.5 mg

注射用蒸留水

1.0 = 2

,	10~(西(元刊)	18.2	392.2	8.0	6.3	6.0	7.	2.2	3.9	2129.0	7.1	20.7	23.0	10.3	97.8	3.4	6.3	1.6
	終 点 (で)	127.5 ~ 128.5	881 ~ 981	110.5 ~ 112	134 ~ 134.5	116 ~ 119	147 ~ 148.5	36 ~ 97.5	124.5 ~ 126	156 ~ 157	112.5 ~ 113	124 ~ 125	157 ~ 158	146.5 ~ 148	193 ~ 184.5	127 ~ 127.5	172 ~ 173	167.5 ~ 169
	R3	φ	ен. О	CH <sub>3</sub>	снэ-⟨⊙}-	С, СН3	-СУ-сиусил	-(O)-cu₂cu₂cu₃	ب. آن	CH <sub>3</sub> O,	—(C)	cH20—(C)	,0CH3 -(C)0CH3	С>-осн₂си₃	75 (Q)	. <sub>13</sub>	73-{3}-	13- <b>(</b> 0)-
	R2	н	"	"	"	"	· ·	,	"	"	"	"	"	"	"	"	"	
	Rı	CH <sub>3</sub>	*	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"	"	ï	*
	化合物No.		2	ಣ	4	ທ	9	7	8	σı	01	=	13	13	=	15	91	17

嵌

## 特開昭 62-108814 (11)

化合物No.	œ.	R2	R3	融点(で)・	にぬ(値(μ개)
81	CH3	#	-@	148 ~ 149	1.12.1
61	. "	" .	C2 —⟨⊙}—	149 ~ 150	4.1
20	,,	"	SCH <sub>3</sub>	160 ~ 182	5.1
21	. "	"	H000{(O}-	. 285(分辨)	(34.0%)*
22	"	"	-(O)-cooet	127 ~ 127.5	5.2
62	"	"	—(©)—ND2	174 ~ 176	5.1
24	- Cหวิตหว	"	-@	99.5 ~ 101.5	15.1
\$2	CH3CH2CH2-	"	"	105 ~ 108	5.9
28	- <b>(</b> )	"	"	136.5 ~ 138	0.08
27	"	"	-(C)-CH <sub>3</sub>	142 ~ 144	1.2
88	"	"	\(O)−0CH3	128 ~ 130	3.0
53	"	"	10(0)-	162.5 ~ 164	1.2
99	Ë	<b>B</b>	0	129 ~ 129.5	20.8
8	"	(СН3) 2СИСН2-	<i>"</i>	211 ~ 511	5.7.
32	"	носирсир-	"	148 ~ 149	(62.7%)*
8	"	-00-	"	174 ~ 178	18.2
75	"	-s-@-	"	198 ~ 199.5	146.4

(日十) 即 501	18.4	32.2	(34.3%)*	(45.5%)*	(33.2%)*	24.8	32.9	6.9	27.2	35.5	21.2	23.3	1.3	2.7	51.8	32.1	20.1
31 (2) 管 報	174 ~ 176.5	苗状物	221 ~ 222.5	112 ~ 113 (	104 ~ 105	148 ~ 149	172 ~ 175.5	165 ~ 166	210 ~ 211	212.5 ~ 214	198 ~ 197	230(分開)	196 ~200(分類)	202(分解)	139 ~ 140	196 ~ 200	117 ~ 118
R3	0	"	н	CHJ	-CH2CH20H	(H)	(C)→CH2-	(A)	CH3	OH OH	<sup>04</sup>	MO-OH	он —(©)—	но{©}	—(⊙)—си <sub>2</sub> он	◎} <sup>NH</sup> 2 (二塩酸塩)	( <u>)</u>
R2	-1	н	"	"	*	"	"	u	"	"	"	"	"	"	H	"	u .
R <sub>1</sub>	- <b>\</b> (CH2) <b>\</b> -	£1000CH2-	£3	ı.	i,	*	"	"	6	CH3	"	"	"	0	СНЗ	"	æ
化合物No.	35	38	37	38	88	07	17	42	ŝ	\$	Ş	9)	۲۶	8\$	83	20	51

t) 500 μM 時の抑制率を扱わす。

変 2

化合物 No.	脳波回復の有無
1	+
4	+
1 1	+
1 3	+
1 6	+
2 5	+
3 0	+
3 1	+
3 5	+
4 0	+

## 第1頁の続き

(3)	nt.C	1.4			識別記号		庁内整理番号	
// C	07 [	23°	1/20 1/26 1/28 1/56				7166-4C 7166-4C 7166-4C 7166-4C	
⑫発	明	者	幸		敏	志	茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 品株式会社研究所内	三菱油化薬
ぴ発	明	者	桜	井	洋	子	茨城県稲敷郡阿見町大字若栗字降木500番地 品株式会社研究所内	三菱油化薬

# 昭 62. 8.13 発行

手統補正法

昭和62年 4月30日

昭和 60 年特許願第 248057 号(特開 昭 62-108814 号, 昭和 62 年 5 月 20 日 発行 公開特許公報 62-1089 号掲載)については特許法第17条の2の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。 3 (2)

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

I	nt.C	1. 1	識別記号	庁内整理番号
	A 6 1 K	31/415	A D N A A M	
//	2	3 1 / 2 0 3 1 / 2 6 3 1 / 2 8 3 1 / 5 6	ABS	7 1 6 6 - 4 C 7 1 6 6 - 4 C 7 1 6 6 - 4 C 7 1 6 6 - 4 C

(1) 明細書第34頁1行目の「す。」と同2行日の「実施例2」の間に以下の文章を挿入する。

#### 「实施例2

#### 心筋虚血保護作用

心筋を栄養する冠血流が何らかの原因で途絶(血流障害)し、もしくは再阴通(再阴通障害)されると心筋は傷害される(心筋度血難害)。 このような心筋障害の程度は虚血時間の延長とともに進展し、いわゆる心筋梗塞や心不全等の路種虚血性心疾思の原因となる。

そこで、代表化合物として化合物 (1) の 虚血 心筋保護 効果を以下のようにして検討した。

実験には体近300-400gの雄性Wistar ラットを使用した。ペントバルビタールナトリウム50mg/kg順腔内投与による麻酔下、心臓を95%O2-5%CO2で酸源化したKrebs-Henseleit bicarbonate(KH) 被中に摘出し、直ちに大動脈カニューレを上行大動脈に挿入固定し、Langendorff法(75cmH2O)による満流

1. 事件の表示

特許庁長官

昭和60年特許顯第248057号

田明雄節

2. 発明の名称

過酸化脂質生成抑制剂

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

名 称 (596) 三菱化成工粱株式会社

4. 代 理 人

住 所 〒107 東京都港区赤坂2-10-8 第一信和ビル 氏 名 弁 理 士 (7866) 津 国 電話 (586) 1738~9

- 5. 補正命令の日付 自発
- 7. 補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の器
- 8. 補正の内容

## 月点 (三)

を開始した。続いて、左心房カニューレをた心房 に挿入固定した。この後、更に Langendorff法に よる滞流を10分間続けた後、左心房カニューレ を開放し working heart法(前負荷10cmH2 O, 後負荷 8 0 cmH 2 O)による温流(American Journal of Physiology , 212,804 (1967)) に切り換え15分間温流した後、 市原らの方法 (Journal of Cardiovascular Pharmacology, 5,745 (1983)) に従い 大動脈弁上にかかる後負荷を除去し20分間虚血 にした。 虚血 5 分前から被験薬を含む循流液に切 り換え堰血中も被験薬を含む滞流液で滞流した。 再流流は、後負荷を80cmH2 Oにして被験数を 含まない流流液で30分間行った。心機能として 冠流流量 (CF)、心怕出量 (CO)、心怕数 (HR)、大動脈圧(AP)及びレイト・プレッ シャー・プロダクト (rate pressure product) (HRXAP) を測定した。CFは10~のメ スシリンダーにより測定した。COは左心切力 ニューレの進前に設置した配血的血液測定プロー

昭 62. 8. 13 発行

ブ(日本光電 FF-030 7 3 ¢)により電磁血統計(日本光電 MFV-2100)及び生体電気用アンプ(日本光電 AB-621G)を用いて測定した。APは大動脈カニューレに接続した圧トランスデューサー(日本光電 MPU-0.5)によりひずみ圧力用アンプ(日本光電 AP-601G)を用いて測定した。HRは瞬時心的計(日本光電 AT-601G)により測定した。HR×APはHRに収縮期大動脈圧を乗じて算出した。

被験変の化合物(1)は、1当量の1N-NaOH木裕液に溶かした後、KH液で希釈して用いた。

被験薬処置後の心機能の変化及び再溢流時の心

**没4**.

	心機能回復例(%)
<b>走理食塩水</b>	0/9(0)
<b>と合物(1)</b>	2/5 (40)

以上の結果から、化合物(1)は心筋度血保護 作用を有すると言える。

(2) 明細書第34頁2行目の「実施例2」を 「実施例3」と補正する。 機能の回復は、被験薬処置前値に対する百分事で 示した。実験結果はすべて平均値±標準誤差で示 した。

心筋退血を20分間負荷し、再びKH液を湍流 後30分における心機能回復の程度を、心拍出量 (CO)を指標にすると化合物(1)は平均で 24%の回復作用を示した。しかし化合物(1) のかわりに同用量の生理食塩水を投与した陰性 対照群のそれは平均3%と軽微な作用であった (表3)。

表 3 · 心 筋 遼 血 負 荷 再 滞 流 3 · 0 分核の心拍出量(CO)

	N	心拍出量 (CO) の回復 (%)
生理食塩水 化合物(1)	9	2 . 7 ± 1 . 8 2 3 . 8 ± 1 4 . 6

また處血負荷再滞流30分後における心拍出最 (CO)が50%以上に遠した例を、心機能回復 例とし表4に示した。